DERWENT-ACC-NO:

1985-021766

DERWENT-WEEK:

198504

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

New iron-smectite intercalation compounds - with tri:nuclear iron acetate cations or iron oxide(s) as intercalating agent, used as catalyst in olefin mfr.

PATENT-ASSIGNEE: AGENCY OF IND SCI & TECHNOLOGY[AGEN]

PRIORITY-DATA: 1983JP-0092033 (May 25, 1983)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

MAIN-IPC PUB-DATE LANGUAGE **PAGES**

JP 59216631 A

December 6, 1984

006 N/A 000

JP 91010569 B February 14, 1991

N/A N/A

N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO JP 59216631A

APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE May 25, 1983

JP 91010569B

N/A N/A

1983JP-0092033 1983JP-0092033

May 25, 1983

INT-CL (IPC): B01J021/16, C01B033/26, C07B061/00, C07C001/20,

C07C011/02

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 59216631A

BASIC-ABSTRACT:

Iron-smectite intercalation compounds having trinuclear iron acetate cations or iron oxides as intercalants. Catalysts, comprising the iron-smeetite intercalation cpds. are used for synthesis of lower olefins from synthesis gases. The intercalation cpds. are porous polycrystalline with a specific surface area 150-350 m2/g and prepared by contacting smeetite like montmorillonite with aqueous soln. of iron acetate cation-contg. salts like (Fe3(OCOCH3)7.OH.2H2O)(+)NO3(-). Cations such as Na+, K+, Ca+, or H+ of the raw smeetite are exchanged with the iron acetate cations. Further, by heating the iron acetate cations intercalated smeetite at 340-500 deg. C, iron oxide intercalated smectite having specific surface area of 300 m2/g is sobtd.

ADVANTAGE - In the synthesis of lower olefins, formation of hydrocarbons having more than 5 C atoms is prevented.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

DERWENT-CLASS: E17 H04 J04

CPI-CODES: E05-L02; E10-J02C3; E31-P02; E35-U; H04-F02E; J04-E04; N01-C01;

N02-A;

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-216631

(1) Int. Cl.³
(2) B 01 J 21/16
(3) C 07 C 1/20
(4) 11/02

識別記号 庁内整理番号 7202—4G

7202―4G 8217―4H

⑫発

③公開 昭和59年(1984)12月6日 発明の数 2

完明の数 2 審査請求 有

(全 6 頁)

②特

願 昭58-92033

❷出

百昭58(1983)5月25日

@発 明 :

者 清住嘉道

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目 1番地化学技術研究所内

⑩発 明 者 鈴木邦夫

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目

1番地化学技術研究所内

⑫発 明 者 新重光

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目

1番地化学技術研究所内

⑩発 明 者 小川清

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目 1番地化学技術研究所内

70発 明 者 斉藤健二

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目 1番地化学技術研究所内

明者山中昭司

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目

1 番地化学技術研究所内

加出 願 人 工業技術院長

@指定代理人 工業技術院化学技術研究所長

明 細 幫

1. 発明の名称

鉄ースメクタイト複合体及びそれを主成分とす る触媒

- 2. 特許請求の範囲
 - (i) スメクタイト又はスメクタイトを主成分とする物質に対し、その層間に鉄成分を介在させたもので、該鉄成分は、三核酢酸鉄及び酸化鉄の中から選ばれたものであることを特徴とする鉄-スメクタイト複合体。
 - (2) スメクタイト又はスメクタイトを主成分とする物質に対し、その層間に鉄成分を介在させたもので、該鉄成分は、三核酢酸鉄及び酸化鉄の中から選ばれた鉄-スメクタイト複合体を主成分とする、台成ガスから低級オレフィンを合成するための触媒。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は鉄 - スメクタイト被合体及びそれを主成分とする合成ガスから低級オレフィンを合成す

るための触媒に関するものである。

合成ガスを原料として低級オレフィンを含む炭 化水素を製造する方法としては、古くから、フィ ッシャートロプシュ法(FT法)が知られており、 **連常、鉄やコバルトを主成分とする触媒が使用さ** れる。また近年においては、Ruhr - Chemic 型触 媒(K₂O – Fe – Ti O₂ – 2n O)が低級オレフィンを 多く含む炭化水素を製造する触媒として注目され ている。しかし、これら従来の触媒は、いずれも 触媒担体が非品質であったり、また結晶質であっ ても表面積が数m/4以下の触媒であるため、事 実上反応における分子の形状制御が行えず、生成 炭化水素の分布は非常に巾広いスペクトルとなり、 目的とする化学工系原料の基礎化学品であるエチ レン、プロピレン等の低級オレフィンの他に、高 級炭化水器である液状生成物、ワックス等を多く 含んでいる場合が多い。

そとで、本発明者らは、従来の触媒の欠点を克服するために、分子形状選択性を有する結晶質多孔性触媒の開発に鋭致検討を行った結果、スメク

特開昭59-216631(2)

タイト又はスメクタイトを主成分とする物質に対 し、その層間に酸化鉄を介在させたものがその目 的に適合することを見出し、本発明を完成するに 到った。

本発明で用いるスメクタイトは、層状構造を有 する陽イオン交換性の影瀾粘土鉱物であり、天然 産及び水熱合成等で得られる人造物のいずれもが 適用される。とのスメクタイトは、従来周知の粘 土鉱物であり、例えば、モンモリロナイト、バイ デライト、ノントロナイト、サポナイト、ヘクト ライト、ソーコナイト等が包含される。との中で も、特にモンモリロナイトは世界各地に広範に分 布・産出する安価な粘土鉱物であり、本発明の触 媒調製用母体として好適に用いられる。また、本 発明においては、スメクタイトを主成分とする粘 土などの物質、例えば、酸性白土やベントナイト を用いることもできる。この他、スメクタイトと よく似た性質をもつ天然あるいは人造鉱物である フッ紫雲母を触媒調製用母体として用いることも 可能である。

た後乾燥させることにより、三核酢酸飲陽イオン をスメクタイトの脳間に介在させた多孔性結晶質 物質を得ることができる。

上記方法によって調製された三核酢酸鉄ースメ クタイト複合体[インターカレーション化合物(intercalation compound)]の110℃乾燥品は約 150㎡/8、200~500℃ 焼成品は200 ~ 3 5 0 m/8 の大表面積を持つことが N₂ の BET 吸着測定から確認された。原料として用いた天然 スメクタイト(山形県月布鉱山産ベントナイトか ら抽出した純モンモリロナイト)の表面積はたか だか数10㎡分 であるから、スメクタイトの交換 性陽イオンを三核酢酸鉄陽イオンで交換すること により、スメクタイトの層間をおし広げて嵩高い 三核酢酸鉄陽イオンがイオン交換されたことは明 らかであり、このような複合体中では嵩高い三核 酢酸鉄陽イオンがスメクタイトの層間において支 柱的役割を果たし、その結果としてスメクタイト の層間に幾何学的な細孔構造を生み出したものと 理解できる。

本発明の触媒を削製するためには、まず、前記 スメクタイト又はスメクタイトを主成分とする物 質に、三核酢酸鉄ドイオン供給体(〔 Fe_3 (OCO CH_3) $_7$ ·OH· $_2$ H $_2$ O) $_7$ NO $_3$ $_7$) を溶解させた水溶液を作用させて、スメクタイト中に含まれる交換性ドイオン(普通にはナトリウムイオン、カリウムイオン、カルンウムイオン、水素イオン等)と三核酢酸鉄ドイオンを交換させる。

三核酢酸鉄陽イオン供給体の合成法の一例は次のとおりである。

硝酸鉄($Fe(NO_a)_3 \cdot 9H_2O$)809をピーカーにとり、エチルアルコール50mlと無水酢酸150mlを加え、加熱して反応を開始させる。反応開始後は反応が放しいので氷冷する。析出物を炉別し、酢酸50mlで洗剤すると三核酢酸鉄429を得る(理論収量は469)。

前記イオン交換反応は、スメクタイトの水懸濁 液を撹拌しながら、とれに三核酢酸鉄陽イオンを 含む水溶液を添加するととによって容易に達成さ れ、次いで生成物を炉過脱水するか、速心分離し

とのように歯高い陽イオンの導入によってスメ クタイトの層間距離が広がっているという証拠は X線回折測定の結果からも支持される。即ち、無 水スメクタイトの基本面間隔は約9.8 Åにあるの に対し、本発明の三核酢酸鉄 - スメクタイトの室 温脱水乾燥品の悲本面間隔は約21.5人であり、 約」1.7 Å(21.5 - 9.8 = 11.7)の基本面間 関の増大が確認された。また、110℃乾燥品の 基本面間隔は約17.7人であり、約7.9人の基本 面間隔の増大が認められた。従って、スメクタイ トの層間隔に形成された細孔構造は、分子径が8 ~12 λ までの種々の気体、例えば、アンモニア (有効分子径 3.8 6 Å)、酸素(4.0 4)、アル コン(4.08)、鑑案(4.32)、一敏化炭素(4.40)、二酸化炭浆(4.40)、メタン(4.58)、 n-プタン(6.08)などの気体を容易に吸着さ せることができ、花燥品のまゝでも広く触媒担体 あるいは触媒そのものとして使用することが可能 である。

しかし、上記三核酢酸鉄-スメクタイト複合体

を加熱処理して有機基を熱分解することにより、 もっと興味ある多孔性結晶質物質が得られる。す なわち、この複合体を示差熱天秤で加熱すると、 まず10℃近辺で脱水による吸熱ピークが現れ、 次いで、340℃で酢酸基の熱分解に基づく発熱 ピークが現れる。とれらの脱水と酢酸基の熱分解 を合わせた全重量波は23mであり、それより高 温坡では650 Cでスメクタイトの八面体層の脱 水酸基が生じるまで安定であり、吸熱反応も重量 徴少も認められない。しかも、300~500℃ の温度領域では、X線回折の基本面間隔は、殆ん ど変化せず、約16.8 %であり、表面積 6250 ~-3 5 0 m/8 を保持し、1 1 0 C乾燥品の 1 5 1 m/8 よりもむしろ高くなる傾向が認められた。 とのような加熱による表面積の増大は嵩高い三核 酢酸鉄の有機基が熱分解してスメクタイトの脂間 に酸化鉄が形成されたものと考えられ、しかもと の酸化鉄の支柱はスメクタイトの層間で加熱処理 によっても破壊されずに少くとも500℃前後ま では安定に保たれ、その結果として大表面積を有

する多孔性結晶質物質である酸化鉄 - スメクタイ ト複合体が得られたものとみなせる。

合成ガスから炭化水素を製造するドT合成法においては通常触媒を500℃近傍で水素選元して活性化処理する場合が多いが、本発明の酸化鉄ースメクタイト複合体はこのような活性化処理によっても上記細孔構造が破壊されることなく、しかも支柱の酸化鉄は還元後も超散粒子で保持されていることが 「「」eーメスパワースペクトルの測定結果からも支持された。すなわち、本発明の酸化鉄ースメクタイト複合体を500℃で3時間水素選

元した試料の酸紫ガス放出量は全鉄原子の 1/6 程 度が遊元されたにとどまり、X級回折による基本 面間隔の減少も3.2 x 程度にとどまっている。ま た ⁵⁷Fe-メスパワースペクトルには異性体シフト 0.3 7 mm/800 の Fe³⁺ の二重分裂ピーク (内部磁場 によるゼーマン分裂 0.80 mg/890)異性体シフト 0.42 mm/880 の Fe²⁺の二重分裂ピーク(核四重極 子分裂 1.3 8 mm/soc)がプロードに観測され、通常 の三二酸化鉄のゼーマン分裂が6本のピークとな って現れることを鑑みると、数10 A 程度以下の 超微粒子の酸化鉄となっていることがわかる。な お異性体シフトは α-Fe を基準にした値である。 水素選元処理により約300m/9(300~500℃ 焼成品)あった酸化鉄-スメクタイト複合体の表 面積が若干減少するがたかだか 2 割程度であり、 実用上特に問題はない。

このような本発明の超微粒子酸化鉄 - スメクタイト複合体はFT合成法などの鉄をベースとした 従来型触媒の代りに使用することが可能であることは以上の物性データから十分予見できるが、当 該複合体を350Cで3時間予備水素選元し、さ らに合成ガスを原料とする炭化水素製造用反応装 置に導入する前に流速100m€/hr の水素気流中 において500Cで15時間避元活性化した試料 は、反応圧力 1 0 kg/cml、 GHSV 10,000 hr⁻¹、 反応温度290~3G0℃の条件下で炭酸ガスを 除く全生成物中の乾質炭化水素(炭素数5以下) の割合が83.8~100.0%(炭素効率)に進し た。また反応した一般化炭素の中、炭酸ガスを除 く全生成物の占める割合は82.7~58.8 まであ った。従って、本発明の触媒を用いるFT合成の 生成物分布は反応した一酸化炭素のほとんどはり サイクル可能な炭酸ガスを除いてほとんどが炭素 数5以下の軽電炭化水素であり、炭素数6以上の 液状生成物やワックスの生成をほとんど伴わない 点に大きな特徴があり、従来型の鉄をペースとし たFT合成触媒よりも有利であるといえる。しか も本発明の触媒によるFT合成反応生成物中に占 める低級オレフィン(エチレン、プロピレン)の 割合は最高で38.0%(炭紫効率)に達し、低級

特開昭59-216631(4)

オレフィン合成用触媒としての実用化にも期待が もてる。

合成ガス転化反応における生成物中の炭化水素がほとんど炭素数5以下の軽質分であるということは、このような規則正しい細孔構造をもつ超数粒子酸化鉄ースメクタイト複合体触媒の形状選択性効果によりもたらされたものであることは既述の物性データの検討から考えて当然の帰結でありをこゝに本発明の触媒の大きな特色が認められる

なお本発明の実施例で示した触媒の活性化条件 (水楽選元処理過程など)および反応条件は代表 例であり、本発明の超微粒子酸化鉄ースメクタイト 複合体触媒の唯一の活性化方法、反応条件では ないことを付記しておく。したがって、例えば水 業選元処理等の触媒活性化過程での熱処理温度は 酸媒の母体となっているスメクタイトの脱水酸基 反応による構造破壊温度650℃前後以下の温度 健なであれば所留の時間だけ活性化のための熱処 理を行うことが可能であり、また合成ガスの一酸 化炭紫/水素のモル比は0.5~4、反応温度200 ~600℃、GHSV = 0.1~100.000 hr⁻¹、その他活性向上のために反応ガスに炭酸ガス等の無 被有細ガスを欲加するなどの反応条件が任意に選 べる。また反応形式は通常の固定床、旋通式反応 にとどまらず、発熱反応の制御のために旋動床や スラリー法などの反応形式を用いて台成ガスの転 化反応を行ってもよい。

本触媒は粘土鉱物であるスメクタイトを用いているためそれ自身固結性があり、特に触媒成形のための成形剤を添加する必要は通常ないが、必要に応じてケイ藻土などの成形剤や担体を混合しても差し支えない。

次に実施例を挙げて説明する。

実施例1

山形県月布鉱山産ベントナイト(商品名クニゲル V 1 、クニミネ工業株式会社製品)50 8をイオン交換水1 4 中に分散させ、沈降砂質分を傾斜法で除き、上脂液を遊心分離(3,000 rpm ,10 分間)し、モンモリロナイトのみからなるパーマネントサスペンジョン水溶液(1.5 5 強度の納モ

ンモリロナイト分散液) 7 5 0 9を得た。この分散液の一部を蒸発皿に移し、6 0 ℃で乾燥して得たモンモリロナイトについて、酢酸アンモニウム 法で測定した陽イオン交換容量は 1 1 5 meq/100 9であった。

上記 1.5 第モンモリロナイト分散液 6.6.7 9 (モンモリロナイトとして 1.0 9)を 1.2 の容器 に入れ、十分提排を行いながら、 0.1 Mの三核酢酸鉄($(Fe_3(OCOCH_3)_7 \cdot OII \cdot 2H_2O)^+NO_3^-$; 分子置 6.9 6) 水溶液 4.5 0 md (三核酢酸鉄 3.1.3 9) を滴下し、さらに 1 時間提押を行う。ついて速心分離、水洗した後、室温で乾燥し、三核酢酸鉄ーモンモリロナイト複合体 1.5 9 を得た。本品を分析した結果は次のとおりである。

室温乾燥品:炭浆分 3.59重型 **5** 水**次**分 2.06**宜量 5**

800 ℃焼成: 酸化鉄 (Fe₂O₃) 32.04 重位 % 次に、 この三核酢酸鉄 ーモンモリロナイト複合体は F T 合成 用触媒 前駆体である超微粒子酸化鉄 ーモンモリロナイトに変換するため空気中で 110

~500℃の間で」6時間の加熱処理を行い、原 料モンモリロナイトと比較しながら、X線回折に よる基本面間隔および窒素のBET表面積の測定 を行った。その結果、表-」に見られるように、 原料モンモリロナイトは300℃以上で基本面間 隔 9.8 Åの無水モンモリロナイト(層間の水が脱 水したもの)に安ったが、三核酢酸鉄-モンモリ ロナイトは300で以上でも基本面間隔が110 **で乾燥品とたかだか! A 程度しか変らず、廏間に** おける支柱となっている三核酢酸鉄が熱水解して 超微粒子酸化鉄(これは 67 Fe - メスパワー効果の 測定から確認された) に変化したのみであった。 また原料モンモリロナイトのBBT表面積はどの 温度領域においても40㎡/タ 程度でしかなかっ たのに対し、300℃以上で焼成した酸化鉄 - モ ンモリロナイト複合体のBET表面板はその1桁 近く大きい約300㎡/8 であった。したがって 本発明で得られたドT合成用触媒前駆体である超 微粒子酸化鉄ーモンモリロナイト被合体は少くと も 1 6.8 - 9.8 = 7.0 人程度の分子径をもっ谷種

無機ガスあるいは有機分子を適過させるのに適し た規則正しい細孔構造をもつ大表面積多孔性結晶 質物質であることがわかった。

表 - 1 (原料モンモリロナイトおよび本) (発明製品の加熱による構造変化)

然処理温度 (C)	モンモリロナイト の基本で 間隔 (人)	DET比表面積 (mンタ)
原料モンモリナ	11	
110	1 2. 2	3 7
200	1 2. 2	_
300	9. 8	3 9
400	9. 8	_
500	9. 8	4 0
三核的酸鉄ーモロナイト(本多		
室温	21.5	
110	17.7	150
200	17.0	224
3 0 0 2	16.8	3 0 1
4 0 0**	1 6. 8	3 2 4
5 0 0₩	1 6. 7	2 7 0

※ 300~500℃の加熱により三核酢酸鉄ーモンモリロナイトは酸化鉄ーモンモリロナイト複合体に変化している。

料について ⁶⁷Fe - メスパワー効果測定を行った結果、Fe⁸⁺とFe²⁺に対応するそれぞれ二重吸収 般が現われ、各異性体シフトは標準物質のα-Fe に対して0.3 7 と 0.4 2 mm/860 であり、Fe⁸⁺のゼーマン分裂は0.80 mm/860 、Fe⁸⁺の核四重極子分裂は1.3 8 mm/860 であった。Fe⁸⁺のゼーマン分裂が通常の三二酸化鉄α-Fe₂O₈ のゼーマン分裂が通常の三二酸化鉄α-Fe₂O₈ のゼーマン分裂(6本に分裂)の巾よりも著しく小さいことから、この酸化鉄は数10 λ以下の超微粒子となっており、いわゆる超常磁性(Super-Paramagnetism)を示していることが確認された。

実施例4

・実施例1と類似の方法で作成した三核酢酸鉄ーモンモリロナイト複合体を350℃で20時間加熱処理を行い、さらに水素気流中350℃で3時間選元処理した試料は弱い磁性をもつ無福色物質であり、BBT表面積は250㎡/3であった。との試料をさらに水素気流中(流速100㎡/m)において500℃で15時間還元活性化処理を行い、合成ガス(CO/B2=1)を用いて反応圧力

実施例 2

実施例1で合成した三核酢酸鉄・モンモリロナイト複合体を350℃で20時間焼成処理した酸化鉄・モンモリロナイト複合体の吸着特性を窒温で測定した。その結果水は相対圧 P / Po = 0.70で0.41 cc/g、 ハーヘキサンは相対圧0.81で0.41 cc/g、 メンチレンは相対圧0.66で0.42 cc/g、メタノールは相対圧0.84で0.41 cc/g であり、本品の細孔構造に入り得る分子はどのようなものでも投高0.41 Gg cc/g の吸着容量型示すことがわかった。

实施例3

実施例2で初られた酸化鉄ーモンモリロナイト 複合体を500℃で3時間水素還元処理を行った。 選元試料について酸素減少量を測定した結果、も との鉄の含有量に対してその1√6が選元された状態に対応した。またX線回折による基本面間隔は もとの16.8人から若干減少していたが、13.6 人程度までしか収縮せず、有効層間距離は依然と して4.4人程度あることがわかった。この還元試

10kg/cml, GIISV = 10,000 hr⁻¹、反応温度290~360℃で合成ガス転化反応を行った。その結果、表-2に見られるような生成物分布(炭素効率がで表わした)を与え、転化した一酸化炭素の中リサイクル可能な炭酸ガスを除く全生成物に占める転質炭化水素(炭素数5以下)の割に強し、高級炭化水素(液状性が、本触媒が少)やワックスなどはほとんど生成せず、本触媒が形状選択的反応を行ったことが確認された。また生成物中の低級オレフィン(エチレンとプロピレン)の占める測合(選択率)は最低でも16.0年であり、多いものでは最高38.0分に違し、本発明の触媒系は合成ガスから低級オレフィンを得る触媒として優れていることがわかった。

特開昭59-216631(6)

表 - 2 (合成ガス転化反応)

実 験 <i>1</i> 6.	1	2	3	4	5	6	7
温 度 (で)	2 9 0	3 0 4	3 0 4	3 0 4	3 5 8	3 5 8	3 5 9
CO 転 化 率例*1	0. 7 5	1. 2 6	1. 7 1	2.06	1 8. 9 1	2 3.5 2	2 6.5 8
有効転化率(%)*1	0.62	0.91	1. 2 9	1.52	1 2.1 9	1 4.3 6	1 5.6 2
選択率(%)*1							
CH4	2 8. 1 1	2 9. 5 4	3 1.0 1	29.87	2 3.2 0	27.57	3 0. 6 6
C ₂ H ₄	1 2.6 0	1 0.88	9.86	8.45	4, 2 9	3.84	3.88
C ₂ I-l ₆	2 1. 1 6	2 3. 2 3	2 3.9 6	2 2.8 7	1 8.2 4	18.63	1 9.0 2
C _B I-I ₆	2 5. 3 6	23.06	2 3. 5 8	20.85	1 2.3 3	1 2. 1 G	1 2.2 6
C ₈ H ₈	0.00	7.34	8.34	8.57	1 3.8 2	1 3.4 7	1 2.9 3
C ₄ H ₈	0.00	1.47	0.00	0.00	2. 8 1	5.98	5.37
iso - C ₄ H ₁₀	0.00	0.00	0. 0 0	0.00	0.00	0.21	0.00
n - C ₄ H ₁₀	0. 0 0	4.49	0.00	5. 9 9	5.69.	5. 4 1	4.79
C ₅ H ₁₀	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
C ₅ H _{1 2}	. 0. 0 0	0.00	0.00	0. 0 0	3.44	5.43	3. 2 3
Me OH	8.08	0.00	3. 2 6	2.33	0.27	0.20	0.19
C ₆ ⁺	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
CKC*2	4.69	0.00	0.00	0.00	1 5. 6 9	7.05	7.67
$C_1 \sim C_5$	8 7. 2 3	100.00	9 6. 7 4	9 6.5 9	8 3. 8 2	9 2. 7 5	9 2.1 4
$C_2H_4 + C_8H_6$	3 7. 9 6	3 3.9 4	3 3.4 3	2 9.3 0	1 6.6 2	1 6.0 0	1 6. 1 4

*2 …… ガスクロマトグラムに検出されなかった炭素質成分